

**ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ:**  
**Mirataz 20 mg/g διαδερμική αλοιφή για γάτες**

**1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ**

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

Dechra Regulatory B.V.  
Handelsweg 25  
5531 AE Bladel  
Ολλανδία

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων:

Genera Inc.  
Svetonedeljska cesta 2  
Kalinovica  
10436 Rakov Potok  
Κροατία

**2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

Mirataz 20 mg/g διαδερμική αλοιφή για γάτες  
μιρταζαπίνη

**3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ ΚΑΙ ΑΛΛΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ**

Κάθε δόση 0,1 g περιέχει:

**Δραστική ουσία:**

Mirtazapine (ως hemihydrate) 2 mg

**Έκδοχα:**

Butylhydroxytoluene (E321)0,01 mg

Μη λιπαρή, ομοιογενής, λευκή έως υπόλευκη αλοιφή.

**4. ΕΝΔΕΙΞΗ**

Για την πρόσληψη σωματικού βάρους σε γάτες με μειωμένη όρεξη και απώλεια βάρους λόγω χρόνιων παθήσεων (βλ. «Άλλες πληροφορίες»).

**5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ**

Να μη χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της αναπαραγωγής, σε έγκυες ή γαλουχούσες γάτες.

Να μη χρησιμοποιείται σε ζώα ηλικίας κάτω των 7,5 μηνών ή σωματικού βάρους μικρότερου των 2 kg.

Να μη χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

Να μη χρησιμοποιείται σε γάτες που λαμβάνουν θεραπεία με αναστολείς της μονοαμινοξειδάσης (ΜΑΟΙ) ή σε γάτες που έλαβαν θεραπεία με ΜΑΟΙ σε διάστημα 14 ημερών πριν από τη

θεραπεία με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, λόγω ενδεχόμενου αυξημένου κινδύνου εμφάνισης του συνδρόμου σεροτονίνης (βλ. επίσης «Ειδικές προειδοποιήσεις»).

## **6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ**

Σε μελέτες ασφάλειας και σε κλινικές μελέτες, παρατηρήθηκαν πολύ συχνά αντιδράσεις στο(-α) σημείο(-α) εφαρμογής (ερύθημα, εφελκίδες/εσχάρες, υπολείμματα, φολιδώση/ξηρότητα, απολέπιση, κλονισμός της κεφαλής, δερματίτιδα ή ερεθισμός, αλωπεκία και κνησμός) και μεταβολές συμπεριφοράς (αυξημένη φωνή, υπερκινητικότητα, αποπροσανατολισμός ή αταξία, ληθαργικότητα/αδυναμία, αναζήτηση προσοχής και επιθετικότητα).

Σε ασφάλειας και σε κλινικές μελέτες, παρατηρήθηκε συχνά έμετος, πολυουρία σχετιζόμενη με μειωμένο ειδικό βάρος των ούρων, αυξημένα επίπεδα ουρείκου αζώτου στο αίμα (BUN) και αφυδάτωση. Ανάλογα με τον βαθμό σοβαρότητας του έμετου, της αφυδάτωσης ή των μεταβολών συμπεριφοράς, ο κτηνίατρος μπορεί να αποφασίσει τη διακοπή της χορήγησης του προϊόντος, σύμφωνα με τη σχέση οφέλους-κινδύνου.

Οι ανεπιθύμητες αυτές ενέργειες, συμπεριλαμβανομένων των τοπικών αντιδράσεων, αποδράμουν χωρίς ειδική αγωγή μετά το τέλος της περιόδου θεραπείας.

Σε σπάνιες περιπτώσεις μπορεί να επισυμβούν αντιδράσεις υπερευαισθησίας. Στις περιπτώσεις αυτές, η θεραπεία θα πρέπει να διακόπτεται άμεσα.

Σε περίπτωση κατάποσης από το στόμα, εκτός από τις προαναφερθείσες ανεπιθύμητες ενέργειες (εξαιρουμένων των τοπικών αντιδράσεων), μπορεί σπάνια να επισυμβεί σιελόρροια και τρόμος.

Η συχνότητα των ανεπιθύμητων ενεργειών καθορίζεται ως ακολούθως:

- πολύ συχνή (περισσότερα από 1 στα 10 υπό θεραπεία ζώα παρουσιάζουν ανεπιθύμητες ενέργειες)
- συχνή (περισσότερα από 1 αλλά λιγότερα από 10 ζώα στα 100 υπό θεραπεία ζώα)
- μη συνηθισμένη (περισσότερα από 1 αλλά λιγότερα από 10 ζώα στα 1.000 υπό θεραπεία ζώα)
- σπάνια (περισσότερα από 1 αλλά λιγότερα από 10 ζώα στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα)
- πολύ σπάνια (λιγότερα από 1 στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα, περιλαμβανομένων των μεμονωμένων αναφορών).

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης ή αμφιβάλλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.

## **7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ**

Γάτες.

## **8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ**

Διαδερμική χρήση.

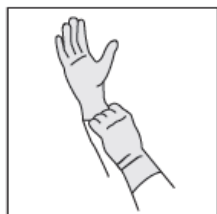
Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν εφαρμόζεται τοπικά στο εσωτερικό ωτικό περύγιο (εσωτερική επιφάνεια του αυτιού) μία φορά την ημέρα για 14 ημέρες, στη δόση των 0,1 g αλοιφής/γάτα (2 mg μιρταζαπίνης/γάτα). Η ποσότητα αυτή αντιστοιχεί σε γραμμή αλοιφής μήκους 3,8 cm (βλ. παρακάτω).

Εναλλάσσετε την ημερήσια εφαρμογή μεταξύ του αριστερού και του δεξιού αυτιού. Εάν είναι επιθυμητό, μπορεί να καθαρισθεί η εσωτερική επιφάνεια του αυτιού της γάτας, σκουπίζοντάς τη με ένα στεγνό μαντήλι ή πανί πριν από την επόμενη προγραμματισμένη δόση. Σε περίπτωση παράλειψης μιας δόσης, εφαρμόστε το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν την επόμενη ημέρα και συνεχίστε την καθημερινή χορήγηση.

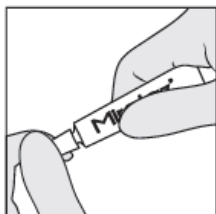
Η συνιστώμενη σταθερή δόση έχει δοκιμαστεί σε γάτες βάρους μεταξύ 2,1 kg και 7,0 kg.

## 9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

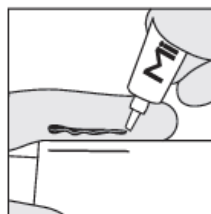
Για να εφαρμόσετε το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν:



**Βήμα 1:** Φορέστε αδιάβροχα γάντια.



**Βήμα 2:** Περιστρέψτε το καπάκι του σωληναρίου αντίθετα προς τη φορά του ρολογιού για να το ανοίξετε.



**Βήμα 3:** Πιέστε ομοιόμορφα το σωληνάριο και απλώστε 3,8 cm αλοιφής στο δείκτη του χεριού σας, χρησιμοποιώντας ως οδηγό τη μετρημένη γραμμή στη φιάλη ή στο παρόν φυλλάδιο.



**Βήμα 4:** Χρησιμοποιώντας το δάκτυλό σας, τρίψτε απαλά την αλοιφή στην εσωτερική επιφάνεια του αυτιού της γάτας (ωτικό περύγιο), απλώνοντάς την ομοιόμορφα επάνω στην επιφάνεια. Αν η αλοιφή έρθει σε επαφή με το δέρμα σας, πλύνετε με σαπούνι και νερό.

Η παρακάτω γραμμή συμπίπτει με το απαραίτητο μήκος για την ποσότητα αλοιφής της που πρέπει να εφαρμοσθεί:



## 10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν απαιτείται.

## 11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Δεν υπάρχουν ειδικές οδηγίες διατήρησης για αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Το σωληνάριο, πρέπει να φυλάσσεται μέσα στο κουτί ασφαλείας ή τη φιάλη με πόμα ασφαλείας για παιδιά και να επιστρέφεται στο κουτί ή τη φιάλη και να κλείνεται/πωματίζεται άμεσα μετά από κάθε χρήση.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στο κουτί. Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας: 30 ημέρες.

## **12. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ**

### Ειδικές προειδοποιήσεις για κάθε είδος ζώου:

Η αποτελεσματικότητα του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει τεκμηριωθεί σε γάτες ηλικίας κάτω των 3 ετών.

Η αποτελεσματικότητα και η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει τεκμηριωθεί σε γάτες με σοβαρή νεφρική νόσο και/ή νεοπλασία.

Η σωστή διάγνωση και θεραπεία του υποκείμενου νοσήματος, είναι θεμελιώδους σημασίας για τη διαχείριση της απώλειας του βάρους και οι θεραπευτικές επιλογές εξαρτώνται από τη σοβαρότητα της απώλειας βάρους και από το υποκείμενο νόσημα/νοσήματα. Η διαχείριση του κάθε χρόνιου νοσήματος που συνδέεται με απώλεια βάρους, πρέπει να περιλαμβάνει την παροχή κατάλληλης διατροφής και παρακολούθηση του σωματικού βάρους και της όρεξης.

Η θεραπεία με μιρταζαπίνη δεν θα πρέπει να αντικαθιστά τα απαραίτητα διαγνωστικά και/ή τα θεραπευτικά σχήματα που απαιτούνται για τη διαχείριση του υποκείμενου νοσήματος/νοσημάτων που προκαλεί(ούν) την ανεπιθύμητη απώλεια βάρους.

Η αποτελεσματικότητα του προϊόντος, αποδείχθηκε μόνο για θεραπεία διάρκειας 14 ημερών που αντιστοιχούσε στις ισχύουσες συστάσεις (βλ. παράγραφο 4.9). Η επανάληψη της θεραπείας δεν διερευνήθηκε και, συνεπώς, η θεραπεία μπορεί να επαναλαμβάνεται μόνο μετά από την αξιολόγηση της σχέσης οφέλους-κινδύνου από τον κτηνίατρο.

Η αποτελεσματικότητα και η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει τεκμηριωθεί σε γάτες βάρους μικρότερου των 2,1 kg ή μεγαλύτερου των 7,0 kg (βλ. «Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδός(οί) χορήγησης»).

### Ειδικές προφυλάξεις για τη χορήγηση στα ζώα:

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να εφαρμόζεται σε περιοχές του δέρματος που έχουν υποστεί βλάβες.

Σε περίπτωση ηπατικής νόσου ενδέχεται να παρατηρηθούν αυξημένα επίπεδα ηπατικών ενζύμων. Σε περίπτωση νεφρικής νόσου, ενδέχεται να παρατηρηθεί μειωμένη κάθαρση της μιρταζαπίνης, η οποία μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα την αυξημένη έκθεση στο φάρμακο. Σε αυτές τις ειδικές περιπτώσεις, θα πρέπει να γίνεται τακτική παρακολούθηση των βιοχημικών, ηπατικών και νεφρικών παραμέτρων κατά τη διάρκεια της θεραπείας.

Η επίδραση της μιρταζαπίνης στη ρύθμιση της γλυκόζης δεν έχει αξιολογηθεί. Σε περίπτωση χρήσης του φαρμάκου σε γάτες με σακχαρώδη διαβήτη, θα πρέπει να παρακολουθείται τακτικά η γλυκαιμία.

Σε περίπτωση χρήσης του φαρμάκου σε υπογκαιμικές γάτες, θα πρέπει να χορηγείται υποστηρικτική αγωγή (θεραπεία με υγρά).

Θα πρέπει να λαμβάνεται μέριμνα, ώστε τα υπόλοιπα ζώα που φιλοξενούνται στο σπίτι να μην έρχονται σε επαφή με το σημείο εφαρμογής του φαρμάκου, έως ότου αυτό στεγνώσει.

### Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

Το προϊόν μπορεί να απορροφηθεί μέσω του δέρματος ή της στοματικής οδού και να προκαλέσει υπνηλία ή καταστολή.

Αποφύγετε την άμεση επαφή με το προϊόν. Αποφύγετε την επαφή με το υπό θεραπεία ζώο για τις πρώτες 12 ώρες, μετά από την καθημερινή εφαρμογή του φαρμάκου και έως ότου το σημείο εφαρμογής στεγνώσει. Για το λόγο αυτό, συνιστάται να γίνεται η θεραπεία του ζώου το βράδυ. Τα υπό θεραπεία ζώα δεν θα πρέπει να επιτρέπεται να κοιμούνται με τους ιδιοκτήτες τους, ειδικότερα με παιδιά και έγκυες γυναίκες, καθ' όλη τη διάρκεια της θεραπείας.

Τα σημεία πώλησης του προϊόντος, θα πρέπει να παρέχουν αδιάβροχα προστατευτικά γάντια μίας χρήσης μαζί με το προϊόν και πρέπει να φοριούνται κατά το χειρισμό και τη χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

Πλύνετε σχολαστικά τα χέρια σας αμέσως μετά τη χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή σε περίπτωση δερματικής επαφής με το προϊόν ή με την υπό θεραπεία γάτα.

Υπάρχουν περιορισμένα διαθέσιμα δεδομένα σχετικά με την τοξικότητα της μιρταζαπίνης στο αναπαραγωγικό σύστημα. Δεδομένου ότι οι έγκυες γυναίκες θεωρούνται ένας πιο ευπαθής πληθυσμός, συνιστάται στις εγκύους και στις γυναίκες που προσπαθούν να συλλάβουν, ότι θα πρέπει να αποφεύγουν το χειρισμό του προϊόντος και να αποφεύγουν την επαφή με τα υπό θεραπεία ζώα καθ' όλη τη διάρκεια της θεραπείας.

Το προϊόν μπορεί να είναι επιβλαβές μετά από κατάποση.

Μην αφήνετε το σωληνάριο έξω από τον περιέκτη ασφαλείας για παιδιά, εκτός μόνο κατά τη διάρκεια της εφαρμογής. Τα παιδιά δεν πρέπει να είναι παρόντα, όταν εφαρμόζεται η θεραπεία στη γάτα.

Μετά την εφαρμογή, το σωληνάριο πρέπει να τοποθετείται στον περιέκτη ασφαλείας για παιδιά, ο οποίος πρέπει να κλείνεται αμέσως.

Να μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε κατά τον χειρισμό του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ευαισθητοποιεί το δέρμα. Άτομα με γνωστή υπερευαισθησία στη μιρταζαπίνη δεν θα πρέπει να χειρίζονται το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να προκαλέσει ερεθισμό στα μάτια και στο δέρμα. Αποφύγετε την επαφή των χεριών με το στόμα και τα μάτια, έως ότου πλύνετε σχολαστικά τα χέρια σας. Σε περίπτωση επαφής με τα μάτια, ξεπλύνετε καλά με καθαρό νερό. Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα, ξεπλύνετε καλά με σαπούνι και ζεστό νερό. Σε περίπτωση ερεθισμού του δέρματος ή των ματιών ή τυχαίας κατάποσης να αναζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή και να επιδείξετε στον ιατρό την ετικέτα του φαρμάκου.

#### Κύηση και γαλουχία:

Να μην χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της κύησης ή της γαλουχίας.

#### Γονιμότητα:

Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα αναπαραγωγής.

#### Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Να μη χρησιμοποιείται σε γάτες που λαμβάνουν θεραπεία με κυπροεπταδίνη, τραμαδόλη ή αναστολείς της μονοαμινοξειδάσης (ΜΑΟΙ) ή σε γάτες που έλαβαν θεραπεία με ΜΑΟΙ σε διάστημα 14 ημερών πριν από τη θεραπεία με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, καθώς υπάρχει πιθανότητα αυξημένου κινδύνου εμφάνισης του συνδρόμου σεροτονίνης (βλ. «

Αντενδείξεις »).

Η μιρταζαπίνη μπορεί να ενισχύσει τις κατασταλτικές ιδιότητες των βενζοδιαζεπινών και άλλων ουσιών με κατασταλτικές ιδιότητες (αντιισταμινικά H1, οπιοειδή). Η συγκέντρωση της μιρταζαπίνης στο πλάσμα μπορεί επίσης να αυξηθεί σε περίπτωση παράλληλης χορήγησης κετοκοναζόλης ή σιμετιδίνης.

Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα):

Τα γνωστά συμπτώματα της υπερδοσολογίας μιρταζαπίνης στις γάτες (> 2,5 mg/kg) συμπεριλαμβάνουν: αυξημένη φωνή και μεταβολές συμπεριφοράς, έμετος, αταξία, ανησυχία και τρόμος. Σε περίπτωση υπερδοσολογίας, θα πρέπει να χορηγείται συμπτωματική/υποστηρικτική αγωγή, εάν είναι απαραίτητο.

Στην περίπτωση της υπερδοσολογίας παρατηρήθηκαν με μεγαλύτερη συχνότητα οι ίδιες ανεπιθύμητες ενέργειες με αυτές στη συνιστώμενη θεραπευτική δόση..

Σε σπάνιες περιπτώσεις, μπορεί να παρατηρηθεί παροδικά αυξημένη ηπατική μεταφορά της αλανίνης. Το συγκεκριμένο εύρημα δεν σχετίζεται με κλινικά συμπτώματα.

Ασυμβατότητες:

Δεν εφαρμόζεται.

### **13. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ, ΑΝ ΥΠΑΡΧΟΥΝ**

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων. Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρο ή τον φαρμακοποιό σας για τον τρόπο απόρριψης των φαρμάκων που πλέον δεν χρειάζεστε. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

### **14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ**

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν διατίθενται στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων στη διεύθυνση (<http://www.ema.europa.eu/>).

### **15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ**

Φαρμακοδυναμικές ιδιότητες

Η μιρταζαπίνη είναι ένας ανταγωνιστής των  $\alpha_2$ -αδρενεργικών υποδοχέων, νοραδρενεργικό και σεροτονινεργικό αντικαταθλιπτικό φάρμακο. Ο ακριβής μηχανισμός μέσω του οποίου η μιρταζαπίνη προκαλεί αύξηση του βάρους, φαίνεται να είναι πολυπαραγοντικός. Η μιρταζαπίνη είναι ένας ισχυρός ανταγωνιστής των υποδοχέων 5-HT<sub>2</sub> και 5-HT<sub>3</sub> στο κεντρικό νευρικό σύστημα (ΚΝΣ) και ισχυρός αναστολέας των υποδοχέων H<sub>1</sub> της ισταμίνης. Η αναστολή των 5-HT<sub>2</sub> και H<sub>1</sub> ισταμινικών υποδοχέων, μπορεί να προσδίδει τις ορεξιογόνες δράσεις του μορίου. Η οφειλόμενη στη μιρταζαπίνη πρόσληψη βάρους, μπορεί να είναι δευτερογενής των μεταβολών στη λεπτίνη και στον ογκοκρερωτικό παράγοντα (TNF).

Το προϊόν έχει μια αναμενόμενη θετική δράση στην πρόσληψη τροφής, διεγείροντας την όρεξη, αλλά η δράση αυτή δεν εκτιμήθηκε στη βασική δοκιμή σε πρακτικές συνθήκες. Η μόνη δράση που ελέγχθηκε στη δοκιμή σε πρακτικές συνθήκες, ήταν η επίδραση στο σωματικό βάρος: σε γάτες ιδιοκτητών που προσκομίστηκαν με απώλεια βάρους  $\geq 5\%$ , ποσοστό που κρίθηκε κλινικά σημαντικό από τον ερευνητή, προσέκτησαν στατιστικά σημαντική ( $p < 0,0001$ ) ποσότητα βάρους μετά από 14 ημέρες χορήγησης του προϊόντος (αύξηση βάρους της τάξης του 3,39% ή των 130 γραμμαρίων κατά μέσο όρο), σε σύγκριση με γάτες που έλαβαν εικονικό φάρμακο (πρόσληψη βάρους της τάξης του 0,09% ή των 10 γραμμαρίων κατά μέσο όρο).

#### Συσκευασία

Επιστρωμένο σωληνάριο αλουμινίου 5 γραμμαρίων (επίστρωση: βερνίκι (εσωτερικά)/ σμάλτο (εξωτερικά)) με βιδωτό καπάκι από πολυαιθυλένιο χαμηλής πυκνότητας και σφράγισμα.

Κάθε χάρτινο κουτί ασφαλείας ή πλαστική φιάλη με πόμα ασφαλείας για παιδιά που περιέχει 1 σωληνάριο (5 g).